This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



932.1199

UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Re:

Application of:

David REVERTER, et al.

Serial No.:

Not yet known

Filed:

Herewith

For:

METALLOCARBOXYPEPTIDASE INHIBITOR

AS FIBRINOLYTIC AGENT

LETTER RE PRIORITY

Assistant Commissioner for Patents Washington, DC 20231-9998

May 25, 2001

Dear Sir:

Applicant hereby claims the priority of Spanish Patent Application No. 9802524 filed November 25, 1998 through International Patent Application No. PCT/ES99/00378 filed November 24, 1999.

Respectfully submitted,

By:

Paul J. Higgins Reg. No. 44,152

Steinberg & Raskin, P.C. 1140 Avenue of the Americas, 15th Floor New York, NY 10036-5803 Telephone: (212) 768-3800

Facsimile: (212) 382-2124 E-mail: sr@steinbergraskin.com

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Es99/348

OFICINA ESPAÑOLA

de

REC'D 0 7 JAN 2000

POT

PATENTES y MARCAS

CERTIFICADO OFICIAL

Por la presente certifico que los documentos adjuntos son copia exacta de la solicitud de PATENTE de INVENCION número 9802524, presentada en este Organismo, con fecha 25 de Noviembre de 1998.

Madrid, 27 de diciembre de 1999

El Director del Departamento de Patentes e Información Tecnológica.

1/

M. MADRUGA

PRIORITY
DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b) THIS PAGE BLANK (USPTO)





PQ	8	0	2	5		4	
NU O DE	SOLI	CITU	D				
KID	GEN	ERAL	TAT	DE CA	TALUN	AYA	i
FECHA Y HO	E GREE	A THE		姓〇	-		
	2	5	NOV.	199	8	43	\

	Carry aux	IA DE SOLI	CHUI	D DE:	FECHA Y	H	E GREEN TATION	OFPM.	1	
PATENTE DE INV	ENCION	□ MODEL					2 5 NOV.	1998	131:	
(1) □ SOLICITUD DE ADI □ SOLICITUD DIVISIO □ CAMBIO DE MODA	ONAL	MODALIDAD NUMERO SOLI FECHA SOLICI	L O DE ORIGEN	FECHA Y HORA DE PRESENTA CON EPUBLICA DISTINTO O.E.P.M. Provença, 339 - 08037-Barcelona						
☐ TRANSFORMACION EUROPEA	SOLICITUD	NUMERO SOLI		BARCELONA 0 8						
(4) SOLICITANTE(S)	APELLIDOS (O DENOMINACIO	ON JURI	DICA		NOM	BRE	Di	NI .	
UNIVERSITAT AND LUDWIG MAXIMIS (5) DATOS DEL PRIMI DOMICILIO DOCALIDAD BELLO PROVINCIA BARGA PAIS RESIDENCIA NACIONALIDAD (6) INVENTOR(ES)	UTONOMA I	DE BARCEI	У	ARCAS						
DODWIG HANIHI.	DIAND OH.	TARICATIV	CHEN	TES	W.					
(5) DATOS DEL PRIM	ER SOLICITAI	NTE		DEP	ATENENE!					
DOMICILIO				PETA	GRAFIA 281	011				
DCALIDAD BELL	LATERRA CELONA		, CINI	AEST SEURPRU	Wadtere	FONO	L			
PROVINCIA DAM	ESPAÑA		OFIC.	DP nanama.	CODI	IGO PO	STAL LO. 8	19 3		
NACIONALIDAD	ESPAÑOLA				COD	IGO PA	ACION E S			
(6) INVENTOR(ES)	D EL SOLICITA:	NTE ES EL INVENTO	R		(8)	MODO	DE OBTENCION			
APELLIDOS	X3 EL SOLICITAT	NIE NO ES EL INVER	NTOR O, UI	NICO INVENTOR NOME	CXII RRF	VENC. L	ABORAL CONTRA			
REVERTER			David		ESPAÑOLA	JAD	ES			
VENDRELL				Josep					ES	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·										
(9) TITULO DE LA INV										
INHIBIDOR DE I	METALOCAL	RBOXIPEPT	'IDAS	AS COMO AG	SENTE P	FIBR.	INOLITICO.	ı		
(10) INVENCION REFE	ERENTE A PR	OCEDIMIENTO	O MICR	OBIOLOGICO SI	EGUN ART	Γ. 25.2	L.P. 🗆 SI	□ NO		
(11) EXPOSICIONES O	FICIALES									
LUGAR					1	FECHA				
(12) DECLARACIONES		AD	COD.							
PAIS DE	ORIGEN		PAIS	NUM	IERO		FI	ЕСНА		
			1							
				<u> </u>						
(13) EL SOLICITANTE			V DE PA	GO DE TASAS I	PREVISTA	EN EL	ART. 162 L.P.	□ SI	□ NO	
(14) REPRESENTANTE	APELLIDOS	PONTI	SALE	S	,	NOMBR		COD	IGO 8/3	
DOMICILIO Conse	ll de Cer		LOCA	ALIDAD ARCELONA		Adela PROVIN BAI		0, 8, 0,		
(15) RELACION DE DO	OCUMENTOS (QUE SE ACOM	IPAÑAN	4		FIR	MA DEL FUNC	IONARIO		
DESCRIPCION. N.º DE P REIVINDICACIONES. N. DIBUJOS. N.º DE PAGIN RESUMEN DOCUMENTO DE PRIOI TRADUCCION DEL DOC PRIORIDAD	.º DE PAGINAS NAS RIDAD CUMENTO DE di	2 □ PRUEBA □ JUSTIFI X: HOJA D COMPLI X: OTROS LSquete sec	AS ICANTE DE INFOR EMENTA SOPO: CUENCIA	rte magnet as declar de	sas cico	FIRA	1A DEL SOLICITANT			
(16) NOTIFICACION D						3 1	>		-	
Se le notifica que esta solicit el pago de esta tasa dispone d BOPI, más los diez dias que es	e tres meses a cor stablece el art. 81 e	reurada si no proci itar desde la publi del R.D. 10-10-86.	ede al pag cación de	30 de la tasa de conce l anuncio de la conce	esión; para esión en el	U`			• ⁻	

ILMO. SR. DIRECTOR DE LA OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS EXENTO DE PAGO DE TASAS EN APLICACION DEL ART. 53 DE LA LEY ORGANICA 11/1983 DE REFORMA UNIVERSITARIA.

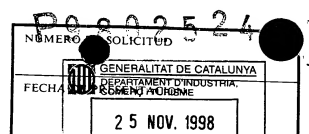
CUMPLIMENTAR LOS TRES EJEMPLARES SALVO ZONAS EN ROJO

CUMPLIMENTAR LOS TRES EJEMPLARES SALVO ZONAS EN ROJO

O.E.F.M. Expediente



OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS



HOJA INFORMACIONES COMPLEMENTARIAS

				MENTARIA	.5		L		L	
☑ PATENTE I	DE INVEN	CION				-+-	CIDE	M		
☐ MODELO [DE UTILID	AD				Pro	vença, 339 - 0803	_	ona	
						1	Veriga, 000 - 0000	or-Darcer	Ulla	
(4) SOLICITANTE	S APELLIC	OOS O RAZON S	SOCIAL	ĺ		NOMB	D.F.			
						NOMB	KE		DNI	
				}						
				j						
1				1						
				ļ						
								1		
								1		
								ł		
										i
				Ì				1		
				1						
				ļ				[
								ļ		
16)								ļ		ĺ
(6) INVENTORES	APELLIDOS				1		NOMBRE			
							NOMBRE		NA	C.
CANALS										
HORTSMANN						ncesc			ES	1
QUEROL					Jear				DE	
FRITZ					Enri	ique			ES	- 1
SOMMERHOFF					Hans				DE	- 1
AVILES						İstian			DE	
					Fran	cesc >	ζ.	j	ES	- 1
								}		- 1
								j		
				·	1					
								ľ		
(11) EXPOSICIONES	OFICIALES									\mathbf{T}
(11) EXI OSICIONES	OFICIALES									7
LUGAR:									 .	
- 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7							FECHA:			
										- [
(12) DECLARACION	ES DE PRIOR	IDAD					L			_
PAIS DE OR	UGEN		CODIGO	NUMERO			E SOUL			_
				- NOMERO			FECHA			_
			į į				İ			
							ĺ			
			1							
•					•	i				
						ĺ				



PATENTE RESUMEN Y GRAFICO

25 NOVIEMBRE 1998

RESUMEN (Máx. 150 palabras)

INHIBIDOR DE METALOCARBOXIPEPTIDASAS COMO AGENTE FIBRINOLITICO

La invención trata del gen de un inhibidor de metalocarboxipeptidasas de la sanguijuela *Hirudo medicinalis*, secuencia del mismo y de la proteína por él codificada, de la caracterización de la misma. La invención también se refiere a su aplicación farmacológica como agente fibrinolítico.

GRAFICO

OFICINA



3 NUMERO

DATOS DE PRIORIDAD

3 FECHA

3 PAIS

A1 © PATENTE DE INVENCION
9 ® 8 ° 0 ° 2 ° 15 ° 2 4

② FECHA DE PRESENTACION 25.11.98

עי	PULLIANTERS	1-m						
	ONIVERS	>1.IA.I.	AUTONO	MA D	\mathbf{E}	BARCELO	ΔMC	
	LUDWIG	MAXIN	SMATITN	TINIT	٠ ٦ <i>١</i> ت	Dermän	MÜNCHEN	
	DOMICILIO			ONI	V E	RSTIAL	MONCHEN	

nacionalidad ESPANOLA ALEMANA

08193 BELLATERRA (Barcelona) y 80336 Munich (Alemania), Nussbaumstrasse 20

10 INVENTOR(ES)

David Reverter, Josep Vendrell, Francesc Canals, Jeanny Horstmann, Enrique

Ouerol, Hans Fritz, Christian P. Sommerhoff, y Francesc X, Avilés

73 TITULAR(ES)		The state of the s	ncesc X Avilés
11) N.º DE PUBLICACION	5 FECHA DE PUBLICACION	62 PATENTE DE LA QUE ES DIVISIONARIA	GRAFICO (SOLO PARA INTERPRETAR RESUMEN)
(5) Int. Cl.			
Θ τιτυιο INHIBIDOR DE COMO AGENTE	METALOCARBOXIPE FIBRINOLITICO.	PTIDASAS	
· ·			
(S) projuga			

(57) RESUMEN (APORTACION VOLUNTARIA, SIN VALOR JURIDICO)

INHIBIDOR DE METALOCARBOXIPEPTIDASAS COMO AGENTE FIBRINOLITICO

La invención trata del gen de un inhibidor de metalocarboxipeptidasas de la sanguijuela *Hirudo medicinalis*, secuencia del mismo y de la proteína por él codificada, de la caracterización de la misma. La invención también se refiere a su aplicación farmacológica como agente fibrinolítico.

INHIBIDOR DE METALOCARBOXIPEPTIDASAS COMO AGENTE FIBRINOLITICO

5 CAMPO DE LA INVENCION

La presente invención se refiere a inhibidores de metalocarboxipeptidasas como agentes fibrinolíticos. En particular, la presente invención se refiere a la 10 identificación, clonación y determinación de la secuencia del gen y de la proteína por él codificada y a la aplicación de las propiedades fibrinolíticas de uno de ellos procedente de la sanguijuela Hirudo medicinalis, el LCI (de Leech Carboxypeptidase Inhibitor).

15

1.- ANTECEDENTES DE LA INVENCION

proteasas У sus inhibidores participan numerosos procesos biológicos (Fritz, H., Schmidt, I., and 20 Turk, V. (eds.) (1990) Special volume on Proteinase Inhibitors and Biological Control Biol. Chem. Hoppe-Seyler, Vol. 371; Avilés, F.X. (ed.) (1993) Innovations in Proteases and their Inhibitors, Walter de Gruyter, Berlin.), entre los cuales está el de la coagulación y la 25 fibrinolisis, constituyendo la subfamília metalocarboxipeptidadas un importante grupo dentro ellas (Hooper NM (ed.) (1996) Zinc Metalloproteases in Health and Disease, Taylor and Francis Ltd., London). Al contrario que en el caso de los inhibidores 30 endopeptidasas, tan sólo se han identificado unos pocos inhibidores de metalocarboxipeptidasas (Avilés et (1993) Eur. J. Biochem. 211, 381-389; Hass & Ryan (1981) Methods Enzymol. 80, 778-791; Homandberg et al. Arch. Biochem. Biophys. 270, 153-161; Normant et al. 35 (1995) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 92, 12225-12229). Los

inhibidores de Solanacea У de Ascaris inhiben las carboxipeptidasas a través de su región C-terminal que interacciona con el enzima como un substrato. contrario, el inhibidor procedente del cerebro de rata 5 inhibiría a través de una región que presenta similitud de secuencia con el bucle inhibidor de las regiones "pro" de estos enzimas, o sea posicionando el bucle inhibidor sobre el centro activo del enzima (Coll et al. (1991) EMBO J., 10, 1-9; Guasch et al. (1992) J. Mol. Biol., 224, 141-57; 10 García-Saez et al. (1997) EMBO J. 16, 6906-6913).

Se han aislado diversos inhibidores proteícos proteasas a partir de sanguijuelas (Ascenzi et al. (1995) Molec. Aspects Med. 16, 215-313). Entre los mismos los hay que actúan como anticoagulantes, por ejemplo las hirudinas 15 específicas de trombina y la antistatina específica del factor Xa (Tuszynsky et al. (1987) J. Biol. Chem. 9718-9723). Es un hecho destacable que la sanguijuela parece contener inhibidores contra todas las proteasas de los mastocitos humanos (triptasa, quimasa, catepsina G y 20 metalocarboxipeptidasa A). Los mastocitos al ser activados en los procesos infectivos liberan enzimas que contribuyen iniciar sistema el de defensa del huésped. inhibidores que produce la sanguijuela podrían tener como función el bloqueo del mencionado sistema de defensa del 25 huésped [Huntley et al. (1990) Parasite Immunol. 12, 85-95; Douch et al. (1996) Int. J.Parasitol. 26, 91-95; Miller, H.R. (1996) Vet. Immunol. Immunopathol. 54, 331-336; Arizono et al. (1996) Clin. Exp. Immunol. 106, 55-61].

30 Se describe a continuación la secuencia del gen, de la proteína en él codificada y algunas características de un nuevo inhibidor de metalocarboxipeptidasas obtenido de sanguijuela, el primero descrito para este organismo, que se ha denominado LCI (de Leech Carboxypeptidase 35 Inhibitor). También se describe su producción recombinante

y ensayos de actividad biológica. El LCI presenta muy poca similitud de secuencia con otros inhibidores de carboxipeptidasas descritos previamente. El LCI participaría en la eliminación de coágulos sanguíneos a 5 través de la inhibición de la carboxipeptidasa metalocarboxipeptidasa B) de plasma sanguíneo, también denominada TAFI, enzima que ha sido recientemente involucrado en el retardo de la fibrinolisis (Bajzar et al. (1995) J. Biol. Chem. 270, 14477-14484; Sakharov et 10 al. (1997) J. Biol. Chem. 272, 14477-14482).

2.- COMPENDIO DE LA INVENCION

Es un objetivo de la presente invención la 15 identificación de un inhibidor de metalocarboxipeptidasas, el LCI (de Leech Carboxypeptidase Inhibitor), de la sanguijuela Hirudo medicinalis.

Es otro objetivo de la presente invención la determinación de la secuencia del gen y de la proteína por 20 él codificada, y la caracterización de la misma como una molécula con alta actividad inhibidora de metalocarboxipeptidasas.

Es todavía otro objetivo de la invención la utilización del inhibidor de metalocarboxipeptidasas de 25 acuerdo con secuencia ID N° 2, aislada o en combinación con otros agentes fibrinolíticos a los que complementa o potencia, para la preparación de un medicamento útil como agente fibrinolítico.

La presente invención también se refiere a una 30 composición farmacéutica que comprende, como agente activo, una cantidad efectiva de dicho inhibidor de metalocarboxipeptidasas, o de derivados, y un excipiente farmacéuticamente aceptable.

Finalmente, es objetivo de la presente invención la 35 caracterización de la actividad fibrinolítica del

•••

inhibidor de metalocarboxipeptidasas, el LCI, como principal objetivo terapeútico y aplicado del mismo.

3. DESCRIPCION DETALLADA DE LA INVENCION

5

Los objetivos de la presente invención están relacionados con la identificación, la clonación determinación de la secuencia del gen y de la proteína por él codificada, y con sus propiedades fibrinolíticas, de un 10 inhibidor de metalocarboxipeptidasa procedente la sanguijuela Hirudo medicinalis, el LCI (de Leech Carboxypeptidase Inhibitor).

En la forma de realización preferida de la presente invención los objetivos propuestos se han alcanzado 15 mediante un proceso que incluye los objetivos parciales que se describen a continuación.

En primer lugar se ha aislado e identificado una actividad inhibidora de metalocarboxipeptidasas en extractos de la sanguijuela Hirudo medicinalis (LCI de 20 Leech Carboxypeptidase Inhibitor). Asimismo se ha establecido un procedimiento de purificación del LCI, nativo У recombinante, У unos procedimientos de caracterización del mismo.

En una forma de realización adicional de la presente 25 invención se ha obtenido una secuencia peptídica del fragmento N-terminal del inhibidor LCI nativo obtenido y purificado a partir del extracto de la sanguijuela Hirudo medicinalis. La información obtenida a partir de esta secuencia ha sido clave para el diseño de diversos 30 oligonucleótidos que han permitido la posterior clonación del gen del LCI.

En otra forma de realización de la presente invención se ha preparado una genoteca de expresión de cDNA que, juntamente con los oligonucleótidos anteriormente 35 mencionados, han permitido diseñar una estrategia de PCR- RACE mediante la que se ha logrado la clonación del gen del LCI. Consecuencia directa de esta forma de realización ha sido la determinación de la secuencia nucleotídica del mencionado gen y de la proteína por él codificada.

En otra forma adicional de realización de la presente invención se han diseñado sistemas de expresión heteróloga de LCI recombinante (rLCI), sólo o en forma de proteína de fusión. Asimismo se han diseñado los correspondientes protocolos de separación proteolítica del rLCI de la 10 proteína de fusión y los procedimientos de purificación y caracterización del rLCI.

En otra forma de realización de la presente invención se ha determinado la actividad fibrinolítica del LCI, actividad relacionada con su acción inhibidora de 15 metalocarboxipeptidasas. La utilidad terapeútica del LCI se basa en la mencionada actividad fibrinolítica del mismo.

A continuación se describe un ejemplo que ilustra el modo preferente de desarrollo de la presente invención, el 20 cual no pretende abarcar todas las posibilidades de diseño y aplicación de la presente invención.

4.- EJEMPLO DEL MODO PREFERIDO DE REALIZACION DE LA INVENCION

25

objetivos de la presente invención se alcanzado con la identificación, la determinación de la secuencia del gen y de la proteína por él codificada, y de propieades fibrinolíticas, de un inhibidor 30 metalocarboxipeptidasas procedente de la sanguijuela Hirudo medicinalis, el LCI (de Leech Carboxypeptidase Inhibitor).

4.A. Aislamiento, purificación, determinación de la masa y secuenciación del LCI.

Se purificó LCI a partir de extracto de sanguijuela 5 Hirudo medicinalis (GEN Therapeutica, Bad Zwischenahn). Se disolvieron 0,5 g de extracto en tampón Tris/acetato 20 mM (pH 8,0). Se centrifugó a 13.000 x g durante 10 min y tras equilibrar el pH se cargó el sobrenadante en una columna de intercambio aniónico preparativa (TSK-DEAE 5PW, 2,5 \times 10 15 cm; Toyo-Soda) conectada а un sistema de (Pharmacia). Se eluyó mediante un gradiente lineal (0% a 100%) de acetato amónico 0,8 M, tamponado con Tris/acetato 20 mM (pH 8,0). El flujo fue de 4 ml/min durante 80 min. Las fracciones se recogieron y se determinaron 15 actividades inhibidoras de las metalocarboxipeptidasas CPA1, CPA2 y CPB pancreáticas. La actividad inhibidora del LCI sobre dichas metalocarboxipeptidasas, así como sobre carboxipeptidasa В (0 metalocarboxipeptidasa plasmática, la más relevante para esta invención, así como 20 y las correspondientes Ki fueron determinadas de acuerdo con ensayos previamente descritos (Burgos et al. (1989) J. Chromatog., 481, 233-243; Molina et al. (1992)116,129-138 y (1994) J. Biol. Chem. 269, 21467-21472). Las Ki resultantes fueron de ~0,4 nM, a pH 7,5. Las fracciones 25 que presentaban actividad inhibidora (fracciones 64min y 69 min) fueron liofilizadas y cromatografiadas por HPLC de fase reversa (columna Vydac C4) con un gradiente lineal (20% a 42%) de acetonitrilo en ácido trifluoroacético 0,1%, a un flujo de 1 ml/min durante 60 min. La actividad 30 inhibitoria de metalocarboxipeptidasas eluyó a los tiempos de retención de 38 y 34 min. La pureza del inhibidor se determinó mediante electroforesis de SDS-tricina (Schägger & Von Jagow (1986) Anal. Biochem. 166, 369-376). La masa molecular se determinó mediante espectroscopia de masas 35 MALDI-TOF (BRUKER). Se realizó también la secuenciación de

• • • •

residuos N-terminales e internos mediante degradación automática de Edman. La secuencia de los mencionados 28 residuos corresponde con la del apartado "Listado de secuencias".

5

4.B. Clonación y secuenciación del cDNA del LCI.

A partir de la secuencia peptídica N-terminal y de un fragmento interno del LCI se diseñaron oligonucleótidos 10 degenerados que permitieron una amplificacón de cDNA por RACE-PCR (Fritz et al. (1991) Nucleic Acids Res. 19, 3747-3753; Frohman et al. (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85, 8998-9002; Chenchik et al. (1996) BioTechniques 21, 526-534). Los oligonucleótidos, sintetizados por MWG-Biotech 15 (Ebersberg, Germany), fueron los siguientes:

N1: 5'-GACGAATCNTTYYTNTGYTAYCA-3' con N=A,C,G,T e Y=C,T (secuencia deducida a partir de los aminoácidos 5-12 del LCI)

N2: 5'-TGTGCTAYCARCCNGAYCARGT-3' con R=A,G (a partir de 20 los aminoácidos 9-16)

N3: 5'-CCAGACCARGTNTGYTGYTTYAT-3' (a partir de los aminoácidos 13-20)

C1: 5'-CCTGTGSWRTANGGNACCCA-3' con S=G,C y W=A,T; (a partir de los aminoácidos 55-49)

25 YXT: 5'-CGAGGGGGATGGTCGACGGAAGCGACCT18-3', (modificado según Fritz et al. (1991) Nucleic Acids Res. 19, 3747-3753)

Y: 5'-CGAGGGGGATGGTCGACGG-3', (representa parte de YXT)

X: 5'-GATGGTCGACGGAAGCGACC-3', (representa parte de YXT)

30 El RNA total se aisló mediante el método del tiocianato de guanidinio (Chomczynski y Sacchi (1987) Anal. Biochem. 162, 156-159) a partir de sanguijuelas congeladas, y el mRNA poly(A) + se purificó mediante afinidad por oligo (dT) (Pharmacia). La primera hebra del 35 cDNA se realizó utilizando como cebador el oligonucleótido

XYZ. En primer lugar se amplificó un fragmento interno del cDNA así como el 3' (3'-RACE). Para la primera fase del PCR se utilizaron los cebadores N1, N2 y N3 en todas las combinaciones con el cebador C1 o los cebadores X y Y. Se 5 utilizó la polimerasa Goldstar polymerase (Eurogentec, Bélgica) mediante 30 ciclos de: a 94°C durante 20 sec, seguido de 1 min a 53°C y finalmente la extensión final a 72°C durante 2 min. Los productos del PCR se separaron por geles de electroforesis en agarosa 1,8%/Tris acetato. Los 10 productos de la amplificación se eluyeron del gel subclonados en el sistema pGEM-T AT-de (Promega) yutilizados posteriormente para transformar la cepa JM109 deE.coli. El extremo 5' del cDNA se obtuvo mediante el Marathon cDNA amplification kit de Clontech, USA. 15 ello se utilizó el cebador adaptador AP1 de Marathon y los cebadores específicos del gen 5'-TAGTCAAGAAGAGAAATGCCCT-3' y 5'-TTAGCCTCGCATCAGTGACACACG-3' (complementarios a nucleótidos 361-340 y 300-277 del cDNA (ver el apartado Listado de secuencias). La secuenciación de las diferentes 20 secuencias parciales amplificadas permitió diseñar nuevos cebadores para 5'-RACE. Finalmente se obtuvo la secuencia del cDNA del LCI, consistiendo en un ORF de 243 pb, además de dos regiones no traducidas, una de 21 pb situada en posición 5' respecto al ORF y otra de 182 pb situada en 3' 25 del mismo (ver el apartado Listado de secuencias). traducción del ORF genera una secuencia de 81 aminoácidos, conteniendo un péptido señal de 15 residuos, implica una secuencia del LCI maduro de 66 aminoácidos (ver el apartado Listado de secuencias). Una búsqueda en 30 los bancos de datos de secuencias mostró que ninguna secuencia similar al LCI había sido descrita previamente.

4.C. Expresión heteróloga del LCI.

35 La expresión heteróloga del LCI se realizó mediante

los vectores pIN-III-OmpA3 (Ghrayeb et al. (1984) EMBO J. 2437-2442; Molina et al. (1992) Gene 116,129-138; Molina et al. (1994) J. Biol. Chem. 269, 21467-21472) ypET-32b (Promega). El vector pIN-III-OmpA3 fue digerido 5 con EcoRI, los extremos digeridos con nucleasa Mung bean y digeridos con BamH1. Al vector linearizado resultante se ligó el producto de lo obtenido (descrito apartado anterior) generándose el plásmido pIN-III-OmpA3-LCI y se transformó en la cepa MC1061 de E. coli. De forma 10 similar, el vector pET-32b se digirió con EcoRV y BamH1 y se le ligó el producto de lo obtenido (descrito en el apartado anterior) generándose el plásmido pET-32b-LCI y se transformó en la cepa ADA494 de E. coli.

Para la obtención del LCI recombinante (a partir de 15 ahora rLCI) como inóculo se utilizaron 5 ml de MC1061/pIN-III-OmpA3-LCI que se incubaron durante la noche a 37°C en M9CAS (conteniendo 0,3% de glicerol) y se utilizaron para inocular 5 l del mismo medio. Después de 2 h se añadió IPTG, a una concentración final de 0,5 mM. 24 h tras la 20 inducción se centrifugó el cultivo a 10.000 x g durante 20 min y el sobrenadante se pasó a través de un cartucho Sep-Pak Plus C18 (Waters, Millipore). El material retenido en la columna se eluyó con 40 ml de 2-propanol al 30% y se concentró con un roto-vapor para eliminar el disolvente 25 orgánico. A continuación se purificó el rLCI tal y como se ha descrito en el apartado 4.A. El rLCI se encontraba en medio de cultivo. La cuantificación se realizó determinando la actividad inhibidora de metalocarboxipeptidasas.

:::::

En el caso del plásmido ADA494/pET-32b-LCI, el procedimiento fue el siguiente. Como inóculo se utilizaron 5 ml de ADA494/pET-32b-LCI, que se incubaron durante la noche a 37°C en medio LB y que se utilizaron para inocular 1 l del mismo medio. Cuando la densidad óptica del cultivo 35 alcanzó valores de 0,4-0,6, se añadió IPTG, a una

concentración final de 0,4 mM. Tres horas después se purificó el rLCI (intracelular y como proteína de fusión a tioredoxina) utilizando una columna de Ni²⁺ (Pharmacia). La proteína de fusión se eluyó mediante imidazol 1 M, NaCl 50,5 M, Tris/HCl20 mM, pH 7,9. Posteriormente se separó el rLCI de la proteína de fusión mediante digestión por enteroquinasa (Sigma) y purificó tal y como se ha descrito apartado 4.A. La cuantificación realizó determinando la actividad inhibidora de 10 metalocarboxipeptidasas.

En ambos casos se optimizó la expresión. En el caso del sistema pIN-III-OmpA3 el rendimiento más elevado se encontró utilizando glicerol 0,3% y IPTG 0,5 acuerdo con resultados previos en sistemas semejantes 15 (Molina et al. (1992) Gene 116,129-138). El rendimiento, cultivado en frasco, fue de 3,4 mg/l de sobrenadante, con una recuperación del 60%. El rLCI se purificó según lo descrito apartado 4.A., y como control en el del procesamiento correcto por parte de la célula huésped se 20 realizó una secuenciación del extremo N-terminal y una determinación de la masa molecular mediante espectroscopia de masas MALDI-TOF. En el caso del sistema pET-32b se obtuvieron 20-40 mg/l de la fusión tioredoxina-rLCI. Tras la digestión mediante enteroquinasa se obtenian 7 mg/l con 25 una recuperación del 50%.

4.D. Ensayo de actividad fibrinolítica del LCI.

El LCI promueve la degradación de los coágulos 30 fibrina por inhibición de la carboxipeptidasa metalocarboxipeptidasa B) plasmática o TAFI (la constante de inhibición es \sim 0,4nM). Ello es congruente con el hecho demostrado de que este último enzima inhibe la fibrinólisis destruir los al sitios de fijación 35 plasminógeno a la fibrina (Sakharov et al. (1997) J. Biol.

Chem. 272, 14477-14482). El ensayo se realizó con los componentes purificados de la fibrinólisis. La coagulación inicial (promovida por trombina) У la subsiguiente fibrinólisis (inducida por el activador del plasminógeno) 5 se monitorizó a lo largo del tiempo por el aumento o disminución de la turbidez en un ensayo espectrofotométrico a 405 nm (Bajzar et al. (1996)271,16603-16608). Diferentes concentraciones carboxipeptidasa В (0 metalocarboxipeptidasa 10 plasmática, previamente activada a partir de su zimógeno por un mezcla de trombina (20 nM)-trombomodulina (50 nM), se ensayaron frente a concentraciones crecientes de LCI en un tampón HEPES 0,02 M,NaCl 0,15 M, CaCl2 5 mM,Tween80 0,01%, pH 7,4. El medio de fibrinólisis consistía en 15 fibrinógeno (3,36 mM), Glu plasminógeno (0,89 mM), antiplasmina (0,56 mM) y antitrombina III (1,11 nM). Esta mezcló con las diferentes concentraciones preparadas previamente de mezclas de carboxipeptidasa B (o metalocarboxipeptidasa B) plasmática-LCI y se ensayó en 20 pocillos de una microplaca que contenía trombina (6,0 nM) activador de plasminógeno (441pM). siguió la turbidez, a 405 nm, de las muestras de cada pocillo de la placa con medidas cada 2,5 min, a 37°C, y se midió el tiempo medio de lisis del coágulo. En las muestras que no 25 contenían LCI el tiempo necesario para la lisis del coágulo era mucho mayor (no llegando nunca a más de un 5% de lisis en 30 horas). En cambio, en presencia de LCI, la caboxipeptidasa B (o metalocarboxipeptidasa B) plasmática resultó inhibida y por lo tanto la turbidez del medio 30 desaparece más rápidamente. La destrucción del coágulo resultó mucho más rápida (la lisis ya era del 75% en 1,5 horas, alcanzándose el 100% en menos de 3 horas).

4. E. Lista de secuencias.

INFORMACIÓN GENERAL

- (i) SOLICITANTE
- (A) NOMBRE: UNIVERSITAT AUTÓNOMA DE BARCELONA
 - (B) CALLE: Campus UNIVERSITARI
 - (C) CIUDAD: BELLATERRA
 - (D) PROVINCIA: BARCELONA
 - (E) PAÍS: ESPAÑA
- (F) CÓDIGO POSTAL (CD):08193
 - (G) TELEPONO: 93-581-16 36
 - (A) NOMBRE: LUDWIG MAXIMILIANS UNIVERSITÄT MÜNCHEN
 - (B) CALLE: 20 NUSSBAUMSTRASSE
- 15 (C) CIUDAD: MÜNCHEN
 - (D) PAÍS: ALEMANIA
 - (E) CÓDIGO POSTAL (CD):D-80336
 - (ii) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: INHIBIDOR DE METALOCARBOXIPEPTIDASAS COMO AGENTE FIBRINOLÍTICO
- 20 (iii) NÚMERO DE SECUENCIAS: 2
 - (iv) FORMATO PARA LECTURA POR ORDENADOR:
 - (A) TIPO DE SOPORTE: Disco flexible
 - (B) ORDENADOR: IBM PC Compatible
 - (C) SISTEMA OPERATIVO: PC-DOS/MS-DOS
- 25 (D) PROGRAMA: Patentin Release #1.0, Version #1.30 (EPO)

SEO ID NO:1

LOCUS:

cDNA lineal de doble hélice

DEFINICION: gen del inhibidor de metalocarboxipeptidasas

30 de Hirudo medicinalis

CARACTERISTICAS:

Localización/Calificadores

/producto ="LCI"

/codon de inicio=22

/codón de parada= 265

35 ORIGEN DE LA MOLECULA: (a) Organismo: Hirudo medicinalis

	COM	POSI	CIO	N DE	E BA	SES		12	9 A		99	С	96	5 G	141	Т
	GAC	TTGG	TAA	CTC	CATT	'CGA'	Г СА	TGT	TTC:	TG (CTCG	TTT	TCC	TGTO	GCTGCCT	
	CCA	CCTG	GTG	TTA	TCG	TCG	C AT	'ACA	.CCA	GA 1	TGAG.	AGT'	TTC	TTGT	GCTACC	100
	AAC	CAGA	CCA	GGI	GTG	CTGT	TT 1	CAT	TTG	CA (GAGG.	AGC	GGC	ACCI	TTGCCT	150
:	TCAC	GAAG	GGG	AAT	'GCA	ATCO	: AC	ATC	CTA	CA (GCAC	ССТС	GT.	GCCG	GGAAGG	200
	GGCT	rgta(GAG	TGG	GTT	CCCI	AC	TCT.	ACTO	G T	rcaa'	ТСТС	760	מכטנ	CCTGCA	200
	TCCC	САТА'	TGT	CGA	GTA	GATO	AC	CCA	TCGT	רק ז	יפייכי	ייט ב מרייט מ	ייענ	CCCA	GGCTAA	250
	CTCT	CAT'	TAT	TTT	CCT	GAAC	: GC	АТС	_	י תב	ממבו	יייים ע	ר <i>א</i> ר	CCCC	ATTTCT	300
	CTTC	TTG	ACT	AAT	TAT'	TTTG	СТ	GAG'	ТТАД	A	ממתי	יא הבי דא מי	אחר	א שריא	TTGAAG	350
10	CATI	'ATT	ΓAΑ	TAA	TGT	гстс	' GT	TTG:	בידב מידענ	A A A	יבייבי. מיים	ייייייייייייייייייייייייייייייייייייייי	ה. העד	WATH	ATAAAA	••
	AAAA							01		M F	MIA.	IGAI	. CG	AAAG		4 9
															•	465
	SEO	ID N	VO: 2) <u>1</u>												:
	1								g	actt	ggta	actc	attc	gatc	21	•.
15	22	ATG	TTT	CTG	CTC	GTT	TTC	CTG			CTC			_	60	•
	-15	M	F	L	L	V	F	L	C	С	L	Н	L	v	- 3	
	61	ATT	TCG	TCC	Chm	מכת	CCR	a								;••
	-2	I	s	s	H	ACA T	P	GAT D	GAG E	AGI S	TTC				99	· · ·
20				_		-	-		-	3	F	·L	С	Y	.11	:.:
	100	CAA	CCA	GAC	CAG	GTG	TGC	TGT	TTC	ATT	TGC	AGA	GGA	GCG	138	•••
	12	Q	P	D	Q	v	C	С	F	I	C	R	G	A	24	
	120		~~-													, 0 d ·
25	139 25	GCA A	CCT P	TTG L	CCT						AAT			CCT	177	
		••	-		E	S	E	G	E	С	N	P	H	P	37	•••
	178	ACA	GCA	CCC	TGG	TGC	CGG	GAA	GGG	GCT	GTA	GAG	TGG	GTT	216	
	38	T	A	P	W	C	R	E	G	A	v	E	W	V	50	
30	217 51							TGT	CGC	ACA	ACC	TGC	ATC	CCA	255	
	21	P	Y	S	T	G	Q	С	R	T	T	С	I	P	63	
	256	TAT	GTC	GAG	taga	tgac	ccat	cato	tata	an a t	gatgo					
	64	Y	v	E	*	. • 5 •	ccac	cgcg	gegee	act	gatyc	gagg	gctaa	actc	303 66	
35															99	
	304	tcat	tatt	ttcc	tgaa	cgca	tcct	tgtt	gaaa	ttta	aaggg	catt	tctc	cttc	354	
	355	ttga	ctaa	ttat	tttg	rctga	gtta	aaat	aata	aaat	taata	ttga	agca	atta	405	
	406 457				ctcg	tttg	aata	aaat	atga	tcga	aaaga	taaa	ıaaaa	aaaa	456	
40		gaaa	aaad	a											465	

REIVINDICACIONES

- Secuencia nucleotídica recombinante que codifica
 para una secuencia de proteína que corresponde a un inhibidor de metalocarboxipeptidasas de Hirudo medicinalis.
- Secuencia nucleotídica según la reivindicación 1, caracterizado por el hecho de que comprende la secuencia
 identificada como SEQ ID N° 1 del listado de secuencias.
 - 3. Secuencia polipeptídica codificada en la secuencia nucleotídica según las reivindicaciones 1 y 2, caracterizada por el hecho de que comprende la secuencia identificada como SEQ ID N° 2 del listado de secuencias.
- 4. Secuencia polipeptídica de acuerdo con la reivindicación 3, donde dicha secuencia es sustancialmente homóloga a la secuencia identificada como SEQ N°2.
- 5. Secuencia nucleotídica que comprende una secuencia codificante de un polipéptido sustancialmente homólogo a 20 la secuencia ID N° 2, según la reivindicación 3.
- 6. Vector de expresión procariota o eucariota caracterizado por el hecho de que incluye la secuencia nucleotídica recombinante según cualquiera de las reivindicaciones 1, 2 ó 5, y por el hecho de que es capaz de expresar el inhibidor de metalocarboxipeptidasas biológicamente activo.
- 7. Célula de *Escherichia coli* transformada caracterizada por el hecho de que comprende un vector de expresión según la reivindicación 6 y por el hecho de que 30 es capaz de producir el inhibidor de metalocarboxipeptidasas biológicamente activo.
- 8. Procedimiento para preparar el inhibidor de metalocarboxipeptidasas recombinante según cualquiera de las reivindicaciones 3 a 4, caracterizado por el hecho de 35 que comprende

- el cultivo del transformante que contiene un vector de expresión capaz de expresar un inhibidor de metalocarboxipeptidasas biológicamente activo; y
- (ii) la obtención y purificación del mismo.
- 9. Procedimiento de acuerdo con la reivindicación 8 caracterizado por el hecho de que el proceso recombinante se lleva a cabo en un huésped procariota o eucariota.

5

- 10. Inhibidor de metalocarboxipeptidasas de acuerdo con las reivindicaciones 3 ó 4, como agente fibrinolítico.
- 11. Utilización del inhibidor de metalocarboxipeptidasas de acuerdo con las reivindicaciones 3 ó 4, para la preparación de un 15 medicamento útil como agente fibrinolítico.
- 12. Utilización del inhibidor de metalocarboxipeptidasas según la reivindicación 11, en combinación con otros agentes fibrinolíticos a los que complementa o potencia para la preparación de un 20 medicamento útil como agente fibrinolítico.
- 13. Composición farmacéutica que comprende, como agente activo, una cantidad efectiva del inhibidor de metalocarboxipeptidasas, o de derivados, de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones anteriores, y un 25 excipiente farmacéuticamente aceptable.

THIS PAGE BLANK (USPTO)